

10/506309

PCT/JP03/02563

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

Rec'd PCT/PTO

01 SEP 2004
05.03.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて
いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed
with this Office

出願年月日

Date of Application:

2002年 3月 6日

出願番号

Application Number:

特願2002-060402

[ST.10/C]:

[JP2002-060402]

出願人

Applicant(s):

武田薬品工業株式会社

REC'D 05 MAY 2003

WIPO PCT

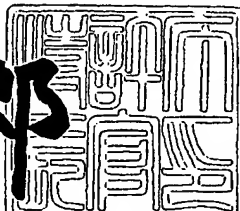
**PRIORITY
DOCUMENT**

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 4月 15日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

太田 信一郎



出証番号 出証特2003-3026436

【書類名】 特許願
【整理番号】 B02059
【提出日】 平成14年 3月 6日
【あて先】 特許庁長官殿
【国際特許分類】 C07B 61/00
C07C 29/00
C07C 31/00

【発明者】
【住所又は居所】 兵庫県伊丹市大鹿4丁目73番地608号
【氏名】 山野 徹

【発明者】
【住所又は居所】 兵庫県宝塚市平井1丁目14番32号
【氏名】 田家 直博

【発明者】
【住所又は居所】 福岡県福岡市東区箱崎2丁目36番25号
【氏名】 王子田 彰夫

【特許出願人】
【識別番号】 000002934
【氏名又は名称】 武田薬品工業株式会社

【代理人】
【識別番号】 100114041
【弁理士】
【氏名又は名称】 高橋 秀一

【手数料の表示】
【予納台帳番号】 005142
【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】
【物件名】 明細書 1
【物件名】 要約書 1

特2002-060402

【包括委任状番号】 9909276

【プルーフの要否】 要

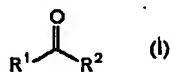
【書類名】明細書

【発明の名称】光学活性化合物の製造法

【特許請求の範囲】

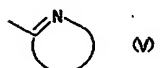
【請求項1】キナルカロイドまたはその塩存在下、一般式(I)

【化1】



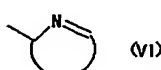
〔式中、R¹は、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、R²は、R¹と異なる、一般式(V)〕

【化2】



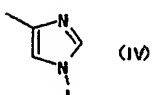
〔式中、環は置換されていてもよく、式で表される窒素原子以外に1以上のヘテロ原子を有していてもよく、式で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有していてもよい。〕または一般式(VI)

【化3】



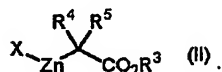
〔式中、環は置換されていてもよく、式で表される窒素原子以外に1以上のヘテロ原子を有していてもよく、式で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有していてもよい。〕で表される含窒素複素環基をそれぞれ示す。ただし、R¹が置換されていてもよい芳香環基であり、R²が一般式(V)

【化4】



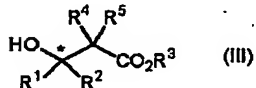
(式中、Lは保護基を示す。)で表される基である場合を除く。]で表される化合物またはその塩と、一般式(II)

【化5】



[式中、Xは、ハロゲン原子を、R³は、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、R⁴およびR⁵は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよいシリル基、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基をそれぞれ示す。また、1) R³とR⁴、2) R³とR⁵または3) R⁴とR⁵は、いっしょになって環を形成していてもよく、この環は置換されていてもよい。]で表される化合物もしくはその多量体またはその塩とを反応させることを特徴とする一般式(III)

【化6】



[式中、各記号は前記と同意義を、*は光学活性中心であることをそれぞれ示す。]で表される光学活性β-ヒドロキシエステル化合物またはその塩の製造法。

【請求項2】 塩基を添加することを特徴とする請求項1記載の製造法。

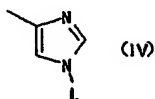
【請求項3】 塩基がピリジンである請求項2記載の製造法。

【請求項4】 キナルカロイドがシンコニン、シンコニジン、キニン、またはキニジンである請求項1記載の製造法。

【請求項5】 R²が、置換されていてもよい2-ピリジル基または4-イミダゾリル基である請求項1記載の製造法。

【請求項6】 R¹が水素原子、置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい複素環基であり、R²が一般式(IV)

【化7】



〔式中、Lは保護基を示す。〕で表される基である請求項1記載の製造法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、医薬、農薬、液晶及びその原料などの製造に有用な光学活性 β -ヒドロキシエステル類の製造法に関する。

【0002】

【従来の技術】

光学活性化合物、とりわけ医薬品として用いられる光学活性化合物においては、光学異性体間で生物活性、薬物動態、薬力学、毒性などが異なることが珍しくなく、試験、開発段階はもちろん、実際の製造においても両光学異性体を分離、あるいは別途合成することが求められる。

光学活性 β -ヒドロキシエステルは、光学活性医薬品の構成成分あるいはその原料として汎用性が高く、その製造法に関する研究が続けられている。

アルデヒド類あるいはケトン類と、 α -ハロエ斯特と亜鉛から調製した試薬とを反応させる所謂リフォーマツキー(Reformatsky)反応は汎用性に富み、 β -ヒドロキシエステルの製造法として極めて有用であるが、光学活性化合物を製造する方法としては確立されていない。特に、例えばジャーナル・オブ・ケミカル・ソサイアティー、ケミカル・コミュニケーションズ、811頁、1993年；テトラヘドロン、29巻、3659頁、1973年；テトラヘドロン、53巻、10号、3787頁、1997年などに記載のようにケトン類との反応においては高い立体選択性が達成されていない。また、複素環を有するケトン類においては、不斉配位子を用いる立体選択性的リフォーマツキー反応については検討もされていない。

【0003】

【発明が解決しようとする課題】

リフォーマツキィー反応が立体選択性的に行えれば、光学活性 β -ヒドロキシエステルが得られる。リフォーマツキィー反応は、エステルやアミドなどの官能基の共存が可能なので、汎用性の高い方法となりうる。特にケトンとの反応にて得られる光学活性な第三級アルコール類は、実用的な合成法がなく、収率のよい、汎用性の高い製造方法が切望されている。

【0004】

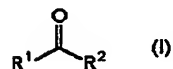
【課題を解決するための手段】

本発明者らは、前記の事情に鑑み、銳意検討を重ねた結果、一般式(I)にて表されるケトン類あるいはアルデヒド類のR²が含窒素複素環基である時、キナアルカロイドまたはその塩を共存させると高い立体選択性が達成されることを見いだし、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

(1) キナアルカロイドまたはその塩存在下、一般式(I)

【化8】



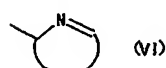
[式中、R¹は、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、R²は、R¹と異なる、一般式(V)]

【化9】



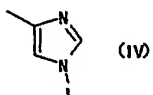
[式中、環は置換されていてもよく、式で表される窒素原子以外に1以上のヘテロ原子を有していてもよく、式で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有していてもよい。] または一般式(VI)

【化10】



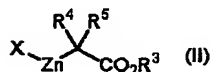
[式中、環は置換されていてもよく、式で表される窒素原子以外に1以上のヘテロ原子を有していてもよく、式で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有していてもよい。] で表される含窒素複素環基をそれぞれ示す。ただし、R¹が置換されていてもよい芳香環基であり、R²が一般式 (IV)

【化11】



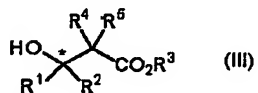
(式中、Lは保護基を示す。) で表される基である場合を除く。] で表される化合物またはその塩と、一般式 (II)

【化12】



[式中、Xは、ハロゲン原子を、R³は、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を、R⁴およびR⁵は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、置換されていてもよいシリル基、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基をそれぞれ示す。また、1) R³とR⁴、2) R³とR⁵または3) R⁴とR⁵は、いっしょになって環を形成していてもよく、この環は置換されていてもよい。] で表される化合物もしくはその多量体またはその塩とを反応させることを特徴とする一般式 (III)

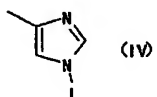
【化13】



[式中、各記号は前記と同意義を、*は光学活性中心であることをそれぞれ示す。] で表される光学活性β-ヒドロキシエステル化合物またはその塩の製造法；(2) 塩基を添加することを特徴とする前記(1)記載の製造法；

- (3) 塩基がピリジンである前記(2)記載の製造法;
- (4) キナルカルロイドがシンコニン、シンコニジン、キニン、またはキニジンである前記(1)記載の製造法;
- (5) R^2 が、置換されていてもよい2-ピリジル基または4-イミダゾリル基である前記(1)記載の製造法および
- (6) R^1 が水素原子、置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい複素環基であり、 R^2 が一般式(IV)

【化14】



〔式中、Lは保護基を示す。〕で表される基である前記(1)記載の製造法などに関する。

【0005】

前記一般式(I)中の R^1 、および一般式(II)中の R^3 、 R^4 、 R^5 は、水素原子、あるいは置換されていてもよい炭化水素基、または置換されていてもよい複素環基を示す。

【0006】

R^1 、 R^3 、 R^4 、 R^5 で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の炭化水素基としては、例えば「脂肪族鎖式炭化水素基」、「脂環式炭化水素基」および「芳香族炭化水素基」を用いることができる。

炭化水素基の例としての「脂肪族鎖式炭化水素基」としては、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基などの直鎖状又は分枝鎖状の脂肪族炭化水素基が用いられる。

該「アルキル基」としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、n-ヘキシル、イソヘキシル、1,1-ジメチルブチル、2,2-ジメチルブチル、3,3-ジメチルブチル、3,3-ジメチルプロピル、2-エチルブチル、n-ヘプチル、1-メチルヘプチル、1-エチルヘ

キシル、n-オクチル、1-メチルヘプチル、ノニルなどのC₁₋₁₀アルキル基などを用いることができるが、好ましくはC₁₋₆アルキル（例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、sec-ブチル、tert-ブチルなど）などを用いることができる。

該「アルケニル基」としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニル、2-メチルアリル、1-プロペニル、2-メチル-1-プロペニル、1-ブテニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-エチル-1-ブテニル、2-メチル-2-ブテニル、3-メチル-2-ブテニル、1-ペンテニル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、4-ペンテニル、4-メチル-3-ペンテニル、1-ヘキセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニルなどのC₂₋₁₀アルケニル基などを用いることができる。好ましくはC₂₋₆アルケニル基などである。

アルキニル基としては、例えばエチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、1-ヘキシニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニル、5-ヘキシニルなどのC₂₋₁₀アルキニル基が用いられる。好ましくはC₂₋₆アルキニル基などである。

【0007】

炭化水素基の例としての「脂環式炭化水素基」としては、例えばシクロアルキル基、シクロアルケニル基、シクロアルカンジエニル基およびこれらとC₆₋₁₄アリール基（例えば、ベンゼンなど）などとの2または3環式縮合環などの飽和又は不飽和の、単環式または縮合多環式の、脂環式炭化水素基が用いられる。

該「シクロアルキル基」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニルなどのC₃₋₁₀シクロアルキルなどが用いられる。

該「シクロアルケニル基」としては、例えば2-シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1-イル、2-シクロヘキセン-1-イル、3-シクロヘキセン-1-イル、1-シクロブテン-1-イル、1-シクロペンテン-1-イルなどのC₃₋₁₀シクロアルケニル基などが用いられる。

「シクロアルカンジエニル基」としては、例えば2,4-シクロペンタジエン-1-イル、2,4-シクロヘキサジエン-1-イル、2,5-シクロヘキサンジエン-1-イルなどのC₄₋₆シクロアルカンジエニル基などが用いられる。

炭化水素基の例としての「芳香族炭化水素基」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が用いられ、特に限定されないが、好ましくはC₆₋₂₂芳香族炭化水素基、より好ましくはC₆₋₁₈芳香族炭化水素基、さらに好ましくはC₆₋₁₀芳香族炭化水素基などである。具体的には、例えばフェニル、o-トリル、m-トリル、p-トリル、2,3-キシリル、2,4-キシリル、メシチル、o-クメニル、m-クメニル、p-クメニル、α-メチルベンジル、ベンズヒドリル、o-ビフェニル、m-ビフェニル、p-ビフェニレル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-インデニル、2-アンスリル、アズレニル、フェナントリル、フルオレニル、などであり、中でもフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-アンスリルなどが好ましい。

R¹で示される「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基」の脂肪族炭化水素基としては、前記の定義と同様なものを用いることができる。

【0008】

R¹、R³、R⁴、R⁵で示される「置換されていてもよい複素環基」の複素環基としては例えば、環系を構成する原子（環原子）として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子などから選ばれたヘテロ原子1ないし3種（好ましくは1ないし2種）を少なくとも1個（好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個）含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基（脂肪族複素環基）などが用いられ、特に限定されないが、好ましくは5ないし22員複素環基、より好ましくは5ないし18員複素環基、さらに好ましくは5ないし14員複素環基、さらにより好ましくは5ないし10員複素環基などである。

「芳香族複素環基」として具体的に例示すると、5ないし6員の芳香族单環式複素環基（例えば2-フリル、3-フリル、2-チエニル、3-チエニル、3-ピロリル、2-オキサゾリル、4-オキサゾリル、5-オキサゾリル、3-イソオキサゾリル、4-イソオキサゾリル、チアゾリル、3-イソチアゾリル、4-イソチアゾリル、1-イミダゾリル、2-イミダゾリル、4-イミダゾリル、5

－イミダゾリル、1－ピラゾリル、1，2，3－オキサジアゾリル、1，2，4－オキサジアゾリル、1，3，4－オキサジアゾリル、フラザニル、1，2，3－チアジアゾリル、1，2，4－チアジアゾリル、1，3，4－チアジアゾリル、1，2，3－トリアゾリル、1，2，4－トリアゾリル、テトラゾリル、2－ピリジル、3－ピリジル、4－ピリジル、3－ピリダジニル、2－ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニルなど)、及び8～12員の芳香族縮合複素環基(例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾチエニル、インドリル、イソインドリル、1H－インダゾリル、ベンズインダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1，2－ベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1，2－ベンゾイソチアゾリル、1H－ベンゾトリアゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル、ブリニル、ブテリジニル、カルバゾリル、 α －カルボリニル、 β －カルボリニル、 γ －カルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ[1，2-b]ピリダジニル、ピラゾロ[1，5-a]ピリジル、イミダゾ[1，2-a]ピリジル、イミダゾ[1，5-a]ピリジル、イミダゾ[1，2-b]ピリダジニル、イミダゾ[1，2-a]ピリミジニル、1，2，4－トリアゾロ[4，3-a]ピリジル、1，2，4－トリアゾロ[4，3-b]ピリダジニルなど)などが、挙げられ、好ましくは、前記した5ないし6員の芳香族单環式複素環基がベンゼン環と縮合した複素環または前記した5ないし6員の芳香族单環式複素環基の同一または異なった複素環2個が縮合した複素環などが用いられる。

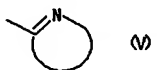
「非芳香族複素環基」として具体的に例示すると、例えばピロリニル、イミダゾリニル、イミダゾリジニル、ピラゾリニル、ピラゾリジニル、キヌクリジニル、アジリジニル、オキシラニル、アゼチジニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジノ、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、テトラヒドロピラニル、2-ジオキソラニル、2-チアザニル、3-チアザニル、2-モルホリニル、3-モルホリニル、チオモルホリニル、2-ピペラジニルなどの3～8員(好ましくは5～6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族

複素環基（脂肪族複素環基）などが用いられる。

【0009】

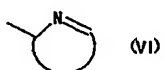
R^2 は、 R^1 と異なる、一般式(V)

【化15】



〔式中、環は置換されていてもよく、式で表される窒素原子以外に1以上のヘテロ原子を有していてもよく、式で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有していてもよい。〕または一般式(VI)

【化16】



〔式中、環は置換されていてもよく、式で表される窒素原子以外に1以上のヘテロ原子を有していてもよく、式で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有していてもよい。〕で表される含窒素複素環基をそれぞれ示す

この一般式(V)または(VI)で表される含窒素複素環基は、式中で表される窒素原子以外に酸素原子、硫黄原子及び窒素原子などから選ばれたヘテロ原子1ないし3種（好ましくは1ないし2種）をさらに1個（好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個）以上含んでいてもよく、式中で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有していてもよい。また、この一般式(V)または(VI)で表される含窒素複素環基が有していてもよい置換基としては、以後に定義される「置換されていてもよい複素環基」が有する置換基と同様なものを同様の数用いることができる。

一般式(V)または(VI)で表される含窒素複素環基としては、具体的には5ないし6員の含窒素芳香族单環式複素環基、例えば、3H-ピロール-2-イル、2H-ピロール-5-イル、2H-ピロール-2-イル、3H-ピロール-5-イル、1H-イミダゾール-4-イル、4H-イミダゾール-4-イル、2H-イ

ミダゾール-4-イル、4H-イミダゾール-5-イル、4H-イミダゾール-2-イル、1H-イミダゾール-2-イル、1H-イミダゾール-2-イル、2H-イミダゾール-2-イル、4H-イミダゾール-2-イル、3-オキサゾール-4-イル、1, 3-オキサゾール-2-イル、イソオキサゾール-3-イル、1H-ピラゾール-3-イル、3H-ピラゾール-5-イル、4H-ピラゾール-3-イル、1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル、1, 2, 5-オキサジアゾール-3-イル、1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル、1, 2, 3-オキサジアゾール-4-イル、1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル、1, 3, 4-チアジアゾール-2-イル、1, 2, 5-チアジアゾール-3-イル、1, 2, 4-チアジアゾール-5-イル、1, 2, 3-チアジアゾール-4-イル、1, 2, 4-チアジアゾール-3-イル、1, 3-チアゾール-4-イル、1, 3-チアゾール-2-イル、イソチアゾール-3-イル、1H-1, 2, 3-トリアゾール-4-イル、3H-1, 2, 4-トリアゾール-5-イル、3H-1, 2, 4-トリアゾール-3-イル、2H-テトラゾリル-2-イル、2H-テトラゾリル-5-イル、1H-テトラゾリル-5-イル、2-ピリジル、ピリダジン-3-イル、ピリミジン-4-イル、ピリミジン-2-イル、ピラジン-2-イル、1, 2, 3-トリアジン-4-イル、1, 3, 5-トリアジン-2-イル、1, 2, 4-トリアジン-6-イル、1, 2, 4-トリアジン-5-イル、1, 2, 4-トリアジン-3-イル、など、及び8~12員の含窒素芳香族縮合複素環基、例えば3H-インドール-2-イル、2H-イソインドール-2-イル、2H-イソインドール-1-イル、キノリン-2-イル、イソキノリン-1-イル、イソキノリン-3-イル、7H-プリン-8-イル、9H-プリン-8-イル、7H-プリン-6-イル、9H-プリン-6-イル、9H-プリン-2-イル、7H-プリン-2-イル、1H-インダゾール-3-イル、キナゾリン-2-イル、キナゾリン-4-イル、シンノリン-3-イル、キノキサリン-2-イル、フタラジン-1-イル、プテリジン-2-イル、プテリジン-4-イル、プテリジン-6-イル、プテリジン-7-イル、7H-イミダゾ[4, 5-c]ピリダジン-3-イル、5H-イミダゾ[4, 5-c]ピリダジン-3-イル、7H-イミダゾ[4, 5-c]ピリダジン-6-イル、5H-イミダゾ

[4, 5-c] ピリダジン-6-イル、1H-ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル、3H-ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-6-イル、3H-ピラゾロ[3, 4-b]ピリジン-3-イル、1, 3-ベンゾオキサゾール-2-イル、1, 2-ベンゾオキサゾール-3-イル、1, 3-ベンゾチアゾール-2-イル、1, 2-ベンゾチアゾール-3-イル、1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イル、3H-イミダゾ[4, 5-b]ピリジン-2-イル、1H-イミダゾ[4, 5-b]ピリジン-2-イル、3H-イミダゾ[4, 5-b]ピリジン-5-イル、1H-イミダゾ[4, 5-b]ピリジン-5-イル、3H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-2-イル、1H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-2-イル、3H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-4-イル、1H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-4-イル、3H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-6-イル、1H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-6-イル、フェナントリジン-6-イルなどが用いられ、前記した5ないし6員の含窒素芳香族单環式複素環基がベンゼン環と縮合した複素環または前記した5ないし6員の含窒素芳香族单環式複素環基の同一または異なった複素環2個が縮合した複素環)なども好ましい。さらに例えば、3, 4-ジヒドロ-2H-ピロール-5-イル、3, 4-ジヒドロ-2H-ピロール-2-イル、4, 5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-4-イル、2, 5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-2-イル、4, 5-ジヒドロ-1H-ピラゾール-3-イル、4, 5-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-イル、2, 5-ジヒドロ-1, 3-チアゾール-2-イル、4, 5-ジヒドロ-1, 3-チアゾール-2-イル、2, 5-ジヒドロ-1, 3-チアゾール-4-イル、4, 5-ジヒドロ-1, 3-チアゾール-4-イル、4, 5-ジヒドロ-1, 3-オキサゾール-2-イル、4, 5-ジヒドロ-1, 3-オキサゾール-2-イル、2, 5-ジヒドロ-1, 3-オキサゾール-4-イル、4, 5-ジヒドロ-1, 3-オキサゾール-3-イル、などの3~8員(好ましくは5~6員)の不飽和の含窒素脂肪族複素環基などが用いられる。

X、R⁴およびR⁵で示されるハロゲン原子とは、塩素、臭素、ヨウ素であり、好ましくは臭素およびヨウ素である。

【0010】

本願明細書中、「1) R³とR⁴、2) R³とR⁵または3) R⁴とR⁵は、いっしょになって環を形成していてもよく、この環は置換されていてもよい。」における環とは、「脂環式炭化水素」、「芳香族炭化水素」、「芳香族複素環や非芳香族複素環などの複素環」などが用いられる。

「脂環式炭化水素」としては、例えばシクロアルカン、シクロアルケン、シクロアルカンジエンおよびこれらとC₆₋₁₄アリール（例えば、ベンゼンなど）などの2または3環式縮合環などの飽和又は不飽和の、単環式または縮合多環式の、脂環式炭化水素が用いられる。

該「シクロアルカン」としては、例えばシクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノナンなどのC₃₋₁₀シクロアルカンなどが用いられる。

該「シクロアルケン」としては、例えばシクロペンテン、シクロヘキセン、シクロブテンなどのC₃₋₁₀シクロアルケンなどが用いられる。

「シクロアルカンジエン」としては、例えばシクロペニタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘキサンジエンなどのC₄₋₆シクロアルカンジエンなどが用いられる。

「芳香族炭化水素」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素が用いられ、特に限定されないが、好ましくはC₆₋₂₂芳香族炭化水素、より好ましくはC₆₋₁₈芳香族炭化水素、さらに好ましくはC₆₋₁₀芳香族炭化水素などである。具体的には、例えばベンゼン、トルエン、キシレン、メシチレン、クメン、スチレン、1,2,3-トリメチルベンゼン、ペンタレン、インデン、ナフタレン、アズレン、ヘプタレン、ビフェニレン、ベンゾシクロヘプテン、as-インダセン、s-インダセン、アセナフチレン、フルオレン、フェナレン、フェナントレン、アントラゼン、フルオランテン、アセフェナントリレン、アセアントリレン、トリフェニレン、ピレン、クリセン、ナフタセンなどであり、中でもベンゼン、トルエン、ナフタレンなどが好ましい。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

「複素環」としては例えば、環系を構成する原子（環原子）として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子などから選ばれたヘテロ原子1ないし3種（好ましくは1ないし2種）を少なくとも1個（好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個）含む芳香族複素環、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環（脂肪族複素環）などが用いられ、特に限定されないが、好ましくは5ないし22員複素環、より好ましくは5ないし18員複素環、さらに好ましくは5ないし14員複素環、さらにより好ましくは5ないし10員複素環などである。

「芳香族複素環」として具体的に例示すると、5ないし6員の芳香族单環式複素環（例えばフラン、チオフェン、ピローリ、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、イミダゾール、ピラゾール、1,2,3-オキサジアゾール、1,2,4-オキサジアゾール、1,3,4-オキサジアゾール、フラン、1,2,3-チアジアゾール、1,2,4-チアジアゾール、1,3,4-チアジアゾール、1,2,3-トリアゾール、1,2,4-トリアゾール、テトラゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、トリアジンなど）、及び8～12員の芳香族縮合複素環（例えばベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、インドール、イソインドール、インダゾール、ベンズインダゾール、ベンゾオキサゾール、1,2-ベンゾイソオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾピラン、1,2-ベンゾイソチアゾール、1H-ベンゾトリアゾール、キノリン、イソキノリン、シンノリン、キナゾリン、キノキサリン、フタラジン、ナフチリジン、プリン、ブテリジン、カルバゾール、 α -カルボリン、 β -カルボリン、 γ -カルボリン、アクリジン、フェノキサジン、フェノチアジン、フェナジン、フェノキサチン、チアントレン、フェナトリジン、フェナトロリン、インドリジン、ピロロ[1,2-b]ピリダジン、ピラゾロ[1,5-a]ピリジン、イミダゾ[1,2-a]ピリジン、イミダゾ[1,5-a]ピリジン、イミダゾ[1,2-b]ピリダジン、イミダゾ[1,2-a]ピリミジン、1,2,4-トリアゾロ[4,3-a]ピリジン、1,2,4-トリアゾロ[4,3-b]ピリダジンなど）などが、挙げられ、好ましくは、前記した5ないし6員の芳香族单環式複素環がベンゼン環と縮合した複素環または前記した5ないし6員の芳香族单環式複素環がベンゼン環と縮合した複素環または前記した5ないし6員の芳香族单環式複

素環の同一または異なった複素環2個が縮合した複素環などが用いられる。

「非芳香族複素環」として具体的に例示すると、例えばピロリン、イミダゾリン、イミダゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、キヌクリジン、アジリジン、オキシラン、アゼチジン、ピロリジン、テトラヒドロフラン、チオラン、ピペリジン、テトラヒドロピラン、ジオキソラン、チアザン、モルホリン、チオモルホリン、ピペラジンなどの3～8員（好ましくは5～6員）の飽和あるいは不飽和（好ましくは飽和）の非芳香族複素環（脂肪族複素環）などが用いられる。

キナルカロイドとしては、例えばシンコニン、シンコニジン、キニン、キニジンである。

【0012】

本発明において、「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」、「置換されていてもよい芳香環基」、「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基」、「1) R^3 と R^4 、2) R^3 と R^5 または3) R^4 と R^5 は、いっしょになって環を形成してもよく、この環は置換されていてもよい。」または「環は置換されていてもよく、式で表される窒素原子以外に1以上のヘテロ原子を有してもよく、式で表される二重結合以外にさらに1以上の二重結合を有してもよい。」中の置換基としては、特に限定されないが、例えば(i)置換されていてもよいアルキル基、(ii)置換されていてもよいアルケニル基、(iii)置換されていてもよいアルキニル基、(iv)置換されていてもよいアリール基、(v)置換されていてもよいアラルキル基、(vi)置換されていてもよいシクロアルキル基、(vii)置換されていてもよいシクロアルケニル基、(viii)置換されていてもよい複素環基、(ix)置換されていてもよいアミノ基、(x)置換されていてもよい水酸基、(xi)置換されていてもよいチオール基、(xii)置換されていてもよいアルキルスルフィニル基、(xiii)エステル化もしくはアミド化されていてもよいカルボキシル基、(xiv)置換されていてもよいチオカルバモイル基、(xv)置換されていてもよいスルファモイル基、(xvi)ハロゲン原子（例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など、好ましくは塩素、臭素など）、(xvii)シアノ基、(xviii)イソシアノ基、(xix)シアネート基、(xx)イソシアネート基、(xxi)チオシアネート基、(xxii)イソチオシアネート基、(xxviii)ニトロ基、(xxiv)ニトロソ基、(xxv)ス

ルホン酸由来のアシル基、などが用いられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし5個（好ましくは1ないし3個）置換していてもよい。また、置換基が2以上の場合は、互いに同一または異なってもよい。

【0013】

前記置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」におけるアルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1-メチルプロピル、n-ヘキシル、イソヘキシル、1,1-ジメチルブチル、2,2-ジメチルブチル、3,3-ジメチルブチル、3,3-ジメチルプロピルなどのC₁₋₆アルキルなどを用いることができる。ここで、アルキル基の置換基としては、低級アルコキシ基（例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなどのC₁₋₆アルコキシなど）、ハロゲン原子（例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など）、低級アルキル基（例、メチル、エチル、プロピルなどのC₁₋₆アルキルなど）、低級アルケニル基（例、ビニル、アリルなどのC₂₋₆アルケニルなど）、低級アルキニル基（例、エチニル、プロパルギルなどのC₂₋₆アルキニルなど）、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、シアノ基、置換されていてもよいアミジノ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基（例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどのC₁₋₆アルコキシカルボニルなど）、置換されていてもよいカルバモイル基（例、メチルカルバモイルなど）、5ないし6員の单環式芳香族複素環基（例、ピリジルなど）などが挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし3個置換しててもよい。

【0014】

前記の「置換されていてもよいアルキル基」の置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよい水酸基」、および「置換されていてもよいアミジノ基」としては、後述する「置換されていてもよい芳香環または複素環」の置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよい水酸基」、および「置換されていてもよいアミジノ基」と同様なものを用いることができる。

【0015】

前記置換基としての「置換されていてもよいアルケニル基」におけるアルケニル基としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニル、2-メチルアリル、1-ブロペニル、2-メチル-1-ブロペニル、1-ブテニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-エチル-1-ブテニル、2-メチル-2-ブテニル、3-メチル-2-ブテニル、1-ペンテニル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、4-ペンテニル、4-メチル-3-ペンテニル、1-ヘキセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニルなどのC₂₋₆アルケニルなどを用いることができる。ここで、アルケニルの置換基としては、前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

【0016】

前記置換基としての「置換されていてもよいアルキニル基」におけるアルキニル基としては、例えばエチニル、1-ブロピニル、2-ブロピニル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、1-ヘキシニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニル、5-ヘキシニルなどのC₂₋₆アルキニルを用いることができる。ここで、アルキニル基の置換基としては、前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

【0017】

前記置換基としての「置換されていてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニルなどのC₆₋₁₄アリールなどを用いることができる。ここで、アリール基の置換基としては、前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

【0018】

前記置換基としての「置換されていてもよいアラルキル基」におけるアラルキル基としては、例えば、ベンジル、フェネチル、ナフチルメチルなどのC₇₋₁₁ア

ラルキルなどを用いることができる。ここで、アラルキル基の置換基としては前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

【0019】

前記置換基としての「置換されていてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどのC₃₋₇シクロアルキルなどを用いることができる。ここで、シクロアルキル基の置換基としては、前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

【0020】

前記置換基としての「置換されていてもよいシクロアルケニル基」におけるシクロアルケニル基としては、例えばシクロプロペニル、シクロブテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニルなどのC₃₋₇シクロアルケニルなどを用いることができる。ここで、置換されていてもよいシクロアルケニル基の置換基としては、前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

【0021】

前記置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における複素環基としては、例えば環系を構成する原子（環原子）として、酸素原子、硫黄原子および窒素原子などから選ばれたヘテロ原子1ないし3種（好ましくは1ないし2種）を少なくとも1個（好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個）含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基（脂肪族複素環基）などを用いることができる。

ここで「芳香族複素環基」としては、例えばフリル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3-オキサジアゾリル、1,2,4-オキサジアゾリル、1,3,4-オキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3-チアジアゾリル、1,2,4-チアジアゾリル、1,3,4-チアジアゾリル、1,2,3-トリアゾリル、1,

2,4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニルなどの5ないし6員の单環式芳香族複素環基、および例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾ [b] チエニル、インドリル、イソインドリル、1H-インダゾリル、ベンズインダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2-ベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1,2-ベンゾイソチアゾリル、1H-ベンゾトリアゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル、プリニル、ブテリジニル、カルバゾリル、 α -カルボリニル、 β -カルボリニル、 γ -カルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェナトリジニル、フェナジニル、フェノキサチニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ [1,2-b] ピリダジニル、ピラゾロ [1,5-a] ピリジル、イミダゾ [1,2-a] ピリジル、イミダゾ [1,5-a] ピリジル、イミダゾ [1,2-b] ピリダジニル、イミダゾ [1,2-a] ピリミジニル、1,2,4-トリアゾロ [4,3-a] ピリジル、1,2,4-トリアゾロ [4,3-b] ピリダジニルなどの8~12員の縮合多環式芳香族複素環基などを用いることができる。

【0022】

ここで「非芳香族複素環基」としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニルなどの3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)など、あるいは1,2,3,4-テトラヒドロキノリル、1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリルなどのように前記した单環式芳香族複素環基又は縮合多環式芳香族複素環基の一部又は全部の二重結合が飽和した非芳香族複素環基などを用いることができる。

置換基としての「置換されていてもよい複素環基」が有していてもよい置換基としては、低級アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどのC₁₋₆アルキルなど)、低級アルケニル基(例、ビニル、アリルなどのC₂₋₆アルケニルなど)、低級アルキニル基(例、エチニル、プロパルギルなどのC₂₋₆アルキニルな

ど)、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素)、置換されていてもよいイミドイル基、置換されていてもよいアミジノ基などを用いることができる。これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし5個(好ましくは1ないし3個)置換していてもよい。

置換基としての「置換されていてもよい複素環基」が有していてもよい「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよい水酸基」、および「置換されていてもよいアミジノ基」としては、後述する「置換されていてもよい芳香族同素または複素環基」の置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよい水酸基」、「置換されていてもよいイミドイル基」、および「置換されていてもよいアミジノ基」と同様なものを用いることができる。

【0023】

前記置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよいアミジノ基」、「置換されていてもよい水酸基」、「置換されていてもよいチオール基」、における置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素など)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシ(例えばメトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシ、2, 2, 2-トリフルオロエトキシ、トリクロロメトキシ、2, 2, 2-トリクロロエトキシなど)およびC₇₋₁₁アルキルアリール基(例えばo-トルイル、m-トルイル、p-トルイル、キシリル、メシルなど、好ましくはC₁₋₅アルキルフェニルなど)から選ばれた置換基で置換されていてもよい低級アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのC₁₋₆アルキルなど)、アシル基(C₁₋₆アルカノイル(例、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイルなど)、ベンゾイル、C₁₋₆アルキルスルホニル(例、メタンスルホニルなど)、ベンゼンスルホニル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルコキシカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、トリフルオロメトキシカルボニル、2, 2, 2-トリフルオロエトキシカルボニル、トリクロロメトキシカルボニル、2, 2, 2-トリクロロエトキシカルボニルなど)、フェニル基で置換されていてもよいC₁₋₆アルコキシカルボニル基(例)

、ベンジルオキシカルボニルなど)、アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチルなどのC₆₋₁₀アリールなど)、アラルキル(例、ベンジル、フェネチルなどのC₇₋₁₀アラルキル、好ましくはフェニル-C₁₋₄アルキルなど)、アリールアルケニル(例、シンナミルなどのC₈₋₁₀アリールアルケニル、好ましくはフェニル-C₂₋₄アルケニルなど)、複素環基(前記置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様なものを用いることができる。これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし3個置換していくてもよい。

【0024】

また、前記置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」における「アミノ基」は、1~2個のC₁₋₆アルキル基などで置換されていてもよい。これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし2個置換していくてもよい。また、2個の置換基が窒素原子と一緒にになって環状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノ基としては、例えば1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、ピペリジノ、チオモルホリノ、モルホリノ、4位に低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシリなどのC₁₋₆アルキルなど)、アラルキル(例、ベンジル、フェネチルなどのC₇₋₁₀アラルキルなど)、アリール(例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチルなどのC₆₋₁₀アリールなど)などを有していてもよい1-ピペラジニル、1-ピロリル、1-イミダゾリルなどの3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノなどを用いることができる。

【0025】

前記置換基としての「置換されていてもよいアルキルスルフィニル基」におけるアルキルスルフィニル基としては、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフィニル、イソプロピルスルフィニル、ブチルスルフィニル、イソブチルスルフィニル、sec-ブチルスルフィニル、tert-ブチルスルフィニル、ペンチルスルフィニル、ヘキシリスルフィニルなどのC₁₋₆アルキルスルフィニルを用いることができる。ここでアルキルスルフィニルの置換基としては、前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル」における置換基と同様な

ものを同様な数用いることができる。

【0026】

前記置換基としての「エステル化もしくはアミド化されていてもよいカルボキシル基」としては、カルボキシル基、アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、アラルキルオキシカルボニル、カルバモイル、N-モノ置換カルバモイルおよびN,N-ジ置換カルバモイルを用いることができる。

ここで「アルコキシカルボニル」としては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、sec-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、イソペンチルオキシカルボニル、ネオペンチルオキシカルボニルなどのC₁₋₆アルコキシカルボニル（低級アルコキシカルボニル）などを用いることができ、中でもメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニルなどのC₁₋₃アルコキシカルボニルなどが好ましい。該「低級アルコキシカルボニル」は置換基を有していてもよく、その置換基としては、水酸基、置換されていてもよいアミノ基〔該アミノ基は、例えば1ないし5個のハロゲン原子（例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素など）で置換されていてもよい低級アルキル基（例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのC₁₋₆アルキルなど、好ましくはメチル、エチルなど）、アシル基（例、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイルなどのC₁₋₆アルカノイル、ベンゾイルなど）、カルボキシル基、C₁₋₆アルコキシカルボニルなどの1又は2個を置換基として有していてもよい。〕、ハロゲン原子（例えばフッ素、塩素、臭素など）、ニトロ基、シアノ基、1ないし5個のハロゲン原子（例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素など）で置換されていてもよい低級アルコキシ基（例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、tert-ブトキシなどのC₁₋₆アルコキシなど、好ましくはメトキシ、エトキシなど）などを用いることができる。また、これらの置換基は、同一または異なって1または2ないし3個（好ましくは1または2個）置換しているのが好ましい。

【0027】

ここで「アリールオキシカルボニル」としては、例えばフェノキシカルボニル、1-ナフトキシカルボニル、2-ナフトキシカルボニル、1-フェナントキシカルボニルなどのC₆₋₁₄アリールオキシカルボニルなどが好ましい。該「アリールオキシカルボニル」は置換基を有していてもよく、その置換基としては、前記の置換基としての「アルコキシカルボニル」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

ここで「アラルキルオキシカルボニル」としては、例えばベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニルなどのC₇₋₁₄アラルキルオキシカルボニルなど（好ましくは、C₆₋₁₀アリール-C₁₋₄アルコキシカルボニルなど）が好ましい。該「アラルキルオキシカルボニル」は置換基を有していてもよく、その置換基としては、前記の置換基としての「アルコキシカルボニル」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

ここで「N-モノ置換カルバモイル」は窒素原子上に1個の置換基を有するカルバモイル基を意味し、該置換基としては、例えば低級アルキル（例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのC₁₋₆アルキルなど）、低級アルケニル（例、ビニル、アリル、イソプロペニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニルなどのC₂₋₆アルケニルなど）、シクロアルキル（例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどのC₃₋₆シクロアルキルなど）、アリール（例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチルなどのC₆₋₁₀アリールなど）、アラルキル（例、ベンジル、フェネチルなどのC₇₋₁₀アラルキル、好ましくはフェニル-C₁₋₄アルキルなど）、アリールアルケニル（例、シンナミルなどのC₈₋₁₀アリールアルケニル、好ましくはフェニル-C₂₋₄アルケニルなど）、複素環基（例えば前記置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」と同様のものなど）などを用いることができる。該低級アルキル、低級アルケニル、シクロアルキル、アリール、アラルキル、アリールアルケニル、複素環基は置換基を有していてもよく、その置換基としては、前記の置換基としての「アルコキシカルボニル」における置換基と同様なものを同様な数用いることができる。

できる。

【0028】

ここで「N,N-ジ置換カルバモイル」は窒素原子上に2個の置換基を有するカルバモイル基を意味し、該置換基の一方の例としては前記した置換基としての「N-モノ置換カルバモイル」における置換基と同様のものを用いることができる、他方の例としては、例えば低級アルキル（例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのC₁₋₆アルキルなど）、C₃₋₇シクロアルキル（例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなど）、C₇₋₁₀アラルキル（例、ベンジル、フェネチルなど、好ましくはフェニル-C₁₋₄アルキルなど）などを用いることができる。また、2個の置換基が窒素原子と一緒にになって環状アミノを形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノカルバモイルとしては、例えば1-アゼチジニルカルボニル、1-ピロリジニルカルボニル、ピペリジノカルボニル、モルホリノカルボニル、1-ビペラジニルカルボニルおよび4位に低級アルキル（例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのC₁₋₆アルキルなど）、アラルキル（例、ベンジル、フェネチルなどのC₇₋₁₀アラルキルなど）、アリール（例、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチルなどのC₆₋₁₀アリールなど）などを有していてもよい1-ピペラジニルカルボニルなどの3～8員（好ましくは5～6員）の環状アミノカルボニルなどが挙げられる。

【0029】

前記置換基としての「置換されていてもよいチオカルバモイル基」および「置換されていてもよいスルファモイル基」の置換基としては、前記置換基としての「エステル化もしくはアミド化されていてもよいカルボキシル基」における「N-モノ置換カルバモイル」、「N,N-ジ置換カルバモイル」の置換基と同様のものを用いることができる。

【0030】

前記置換基としての「スルホン酸由来のアシル」としては、例えば前記した「N-モノ置換カルバモイル」が窒素原子上に1個有する置換基とスルホニルとが

結合したものなどを用いることができるが、好ましくは、メタンスルホニル、エタンスルホニルなどのC₁₋₆アルキルスルホニルなどのアシルを用いることができる。

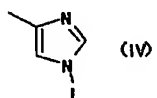
【0031】

R⁴およびR⁵で示される「置換されていてもよいシリル基」の置換基としては、前記した置換基としての「置換されていてもよいアルキル」における置換基と同様なものを同様な数用いることができるが、具体的には例えば、トリメチルシリル基、t-ブチルジメチルシリル基、t-ブチルジフェニルシリル基、トリフェニルシリル基などが用いられる。

【0032】

R¹およびR²は前記のように定義されるが、ただし、R¹が置換されていてもよい芳香環基であり、R²が一般式(IV)

【化17】



(式中、Lは保護基を示す。)で表される基である場合は、本願発明から除かれる。

ここでR¹で示される「置換されていてもよい芳香環基」とは、1またはそれ以上の置換基で置換されていてもよい単環もしくは二環性芳香族縮合環基である。具体的には、例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-インデニル、2-アンスリル、アズレニル、フェナントリル、フェナレニル、フルオレニル、インダセニル、ビフェニレニル、ヘプタレニル、アセナフチレニルであり、中でもフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、1-アントリル、2-アントリルである。置換基としては前記置換基としての「置換されていてもよいアリール基」と同様な数の同様なものである。

ここでLで示される保護基とは、アミノ基の保護基であり、具体的にはホルミル、それぞれ置換されていてもよい、C₇₋₁₀アラルキルオキシメチル（ベンジルオキシメチルなど）、C₁₋₆アルキルカルボニルオキシメチル（tert-ブチ

ルカルボニルオキシメチルなど)、C₆₋₁₂アリールスルホニル(p-トルエンスルホニルなど)、ジC₁₋₄アルキルアミノスルホニル、トリチルである。これらの置換基としては、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、C₁₋₆アルキルカルボニル(アセチル、プロピオニル、バレリルなど)、ニトロ基であり、置換基の数は1ないし3個である。

【0033】

R²としては、特に好ましくは、置換されていてもよい2-ピリジルまたは置換されていてもよい4-イミダゾリルなど(これらの置換基は、前記置換基としての「置換されていてもよい複素環基」が有していてもよい置換基と同様なものを同様な数用いることができる)であり、特に好ましくは2-ピリジルまたは4-イミダゾリルである。

R³としては、特に好ましくはメチル、エチル、tert-ブチルまたはメンチルなどである。

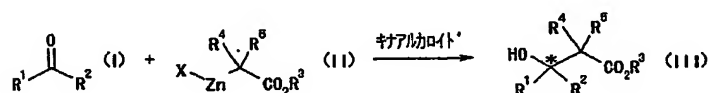
R⁴としては、特に好ましくは水素、フッ素、臭素、メチル、エチル、プロピル、ブチルまたはベンジルなどである。

R⁵としては、特に好ましくは水素、フッ素、臭素、メチル、エチル、プロピル、ブチルまたはベンジルなどである。

【0034】

本願発明方法は以下のようにして実施することができる。

【化18】



[式中、各記号は前記定義と同意義を示す。]

【0035】

一般式(II)で表される化合物は、例えば第四版実験化学講座、25巻、72項に記載の方法に準じて、α-ハロエステルと亜鉛との反応により製造することが出来る。亜鉛としては粉状、薄板状、ウール状を用いることが出来る。これらは使用前に希塩酸処理などにより活性化することも可能である。また、触媒量のトリメ

チルシリルクロリドやジブロモメタンを加えてよい。

一般式(I)で表される化合物と一般式(II)で表される化合物の反応は、通常溶媒中で行う。

該溶媒としては、反応を阻害しないものであればよく、例えば炭化水素系溶媒（例えば、ヘキサン、ペンタン、シクロヘキサン）、アミド系溶媒（例えば、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン）、芳香族炭化水素溶媒（例えばトルエン、ベンゼン）、脂肪族エステル系溶媒（例えば酢酸エチル、酢酸プロピル）、エーテル系溶媒（ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン）、ハロゲン化炭化水素溶媒（例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン）などを用いることが出来る。これらの溶媒は単独で用いても、また混合して用いても差し支えない。特に好ましくは、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ベンゼン、トルエンである。溶媒の使用量は、一般式(I)で表される化合物に対して、通常約1ないし約1000倍容量、好ましくは約5ないし約100倍容量である。

反応温度は、約-100°Cないし約100°C、好ましくは約-50°Cないし約50°Cにて行なうことが出来る。

反応時間は、特に限定されないが、1分間から50時間、好ましくは、10分間から10時間である。

一般式(II)で表される化合物の使用量は、一般式(I)で表される化合物に対して、約0.5ないし約10倍モル、好ましくは、約1ないし約10倍モルである。

キナルカロイドとしては、例えばシンコニン、シンコニジン、キニン、キニジンである。その使用量は、一般式(I)で表される化合物に対して、約0.5ないし約10倍モル、好ましくは、約1ないし約3倍モルである。

本発明方法においては、塩基の添加により収率および立体選択率が向上することがある。該塩基としては、トリエチルアミン、トリメチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ピコリン、ジメチルアミノピリジン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、ジシクロヘキシルアミン、キノリンなどが挙げられ、好ましくはピリジンである。

この様にして得られた一般式(III)で表される光学活性β-ヒドロキシエステル類は、更に公知の手段、例えば溶媒抽出、液性変換、転溶、塩析、晶出、再結晶、クロマトグラフィーなどによって単離精製することができる。

本発明中的一般式(I)、(II)および(III)で表される化合物は塩を形成していてもよい。化合物の塩としては反応を阻害しないものであれば特に限定されないが、例えば無機塩基との塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、アミノ酸との塩などが用いられる。無機塩基との塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩、並びにアルミニウム塩、アンモニウム塩などが用いられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、2, 6-ールチジン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシリルアミン、ジシクロヘキシリルアミン、N, N'-ジベンジルエチレンジアミンなどとの塩が用いられる。無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が用いられる。有機酸との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの塩が用いられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸などの塩が用いられる。

本発明にて得られる光学活性β-ヒドロキシエステル類またその塩は、医薬、農薬、液晶、およびその原料として有用である。たとえば、ステロイドC_{17,20}リーゼ阻害薬の原料として有用である。

【0036】

【発明の実施の形態】

以下本発明について参考例、および実施例をあげて詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

核磁共鳴スペクトル (¹H-NMR) は内部標準としてテトラメチルシランを用いて

日本電子株式会社 JMTCO400/54 (400 MHz)型にて測定し、 δ 値をppmで示した。

実施例中の記号は以下の意味を有する。

s : シングレット、d : ダブレット、t : トリプレット、m : マルチプレット、

br : 幅広い、J : カップリング定数、TFA : トリフルオロ酢酸

赤外吸収スペクトル (IR) はパーキンエルマー社製Paragon 1000 を用いて測定した。

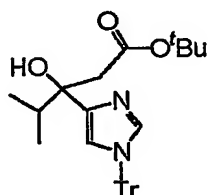
鏡像体過剰率(%ee)は高速液体クロマトグラフィーにより測定した。高速液体クロマトグラフィー用のカラム (CHIRALPAK AD, CHIRALCEL OD, CHIRALCEL OJ) は、ダイセル化学工業(株)から購入した。

【0037】

【実施例】

実施例1. 3-ヒドロキシ-4-メチル-3-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル)ペニタン酸 tert-ブチルエステル

【化19】



アルゴン雰囲気下、シンコニン (440 mg, 1.0 mmol) をテトラヒドロフラン(脱水, 2.0 ml)に懸濁し、冰冷下にてリフォーマツキー試薬 (0.5 M; 8.0 ml, 4.0 mmol) を滴下した。10分間攪拌した後、ピリジン (0.30 ml, 2 mmol) を滴下した。冰冷下にて20分間攪拌し、-40 °C に冷却した。2-プロピル (1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル)メタノン (1.0 mmol) のテトラヒドロフラン溶液(脱水, 4.0 ml)を10分間かけて滴下し、-40 °C にて4時間攪拌した。反応液に1規定塩酸 (20 ml)を加え、酢酸エチル (20 ml×2) にて抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムを用いて乾燥した後、溶媒を留去した。残渣を高速液体クロマトグラフィーにて分析した。その結果、收率は73%、鏡像体過剰率は94%であった。

核磁共鳴スペクトル (400 MHz, CDCl₃) δ : 0.84(3H, d, J = 6.9 Hz), 0.88(3H, d, J = 6.9 Hz), 1.37 (9H, s), 1.94 - 2.05(1H, m), 2.66(1H, d, J = 15.6 Hz), 3.01(1H, d, J = 15.6 Hz), 4.57(1H, s), 6.79(1H, s), 7.0 - 7.2 (6H, m), 7.2 - 7.4(10H, m).

赤外吸収スペクトル (KBr) ν cm⁻¹ : 3453, 2978, 1693, 1446, 1365, 1335, 1150, 951, 819, 749, 700.

高速液体クロマトグラフィー

カラム : CHIRALPAK AD

移動相 : ヘキサン / エタノール (95 / 5)

流速 : 0.5 ml / min

検出 : UV (254 nm)

温度 : 室温

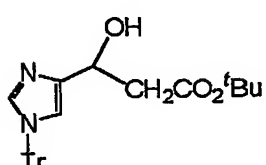
保持時間 : 35.4 分(鏡像体 15.6分)

【0038】

実施例2. 3-ヒドロキシ-3-(1-トリチル-1H-イミダゾール-4-イル)プロピオン

酸 tert-ブチルエステル

【化20】



アルゴン雰囲気下、シンコニン(220 mg, 0.5 mmol)をテトラヒドロフラン(脱水, 1.0 ml)に懸濁し、氷冷下にてリフォーマツキー試薬 (0.52 M; 7.7 ml, 1.5 mmol) を滴下した。10分間攪拌した後、ピリジン (0.15 ml, 2 mmol) を滴下した。氷冷下にて20分間攪拌し、-40 °C に冷却した。4-ホルミル-1-トリチル-1H-イミダゾール (0.5 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (脱水, 2.0 ml) を10分間かけて滴下し、-40 °C にて4時間攪拌した。反応液に1 規定塩酸 (10 ml) を加え、酢酸エチル (10 ml × 2) にて抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムを用いて乾燥した後、溶媒を留去した

。残渣を高速液体クロマトグラフィーにて分析した。その結果、収率は84%、鏡像体過剰率は66%であった。

核磁共鳴スペクトル (400 MHz, CDCl₃) δ : 1.42(9H, s), 2.74(1H, dd, J = 16.4 and 7.8 Hz), 2.81(1H, dd, J = 16.4 and 4.6 Hz), 3.42(1H, d, J = 4.9 Hz), 5.06(1H, m), 6.79(1H, s), 7.1 - 7.2(7H, m), 7.29 - 7.36(8H, m), 7.37(1H, d, J = 1.4 Hz).

赤外吸収スペクトル (KBr) ν cm⁻¹ : 3197, 2974, 1726, 1493, 1444, 1148, 701.

高速液体クロマトグラフィー

カラム : CHIRALPAK AD

移動相 : ヘキサン / 2-プロパノール (90 / 10)

流速 : 1.0 ml / min

検出 : UV (220 nm)

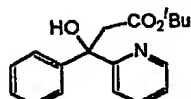
温度 : 30 °C

保持時間 : 22.5 分(鏡像体 16.8分)

【0039】

実施例3. 3-ヒドロキシ-3-フェニル-3-(ピリジン-2-イル)プロピオン酸 tert-ブチルエステル

【化21】



アルゴン雰囲気下、シンコニン(440 mg, 1.0 mmol)をテトラヒドロフラン(脱水, 2.0 ml)に懸濁し、氷冷下にてリフォーマツキー試薬 (0.5 M; 8.0 ml, 4.0 mmol) を滴下した。10分間攪拌した後、ピリジン (0.30 ml, 2 mmol) を滴下した。氷冷下にて20分間攪拌し、-40 °C に冷却した。2-ベンゾイルピリジン (183 mg, 1.0 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (脱水, 4.0 ml) を10分間かけて滴下し、-40 °C にて4時間攪拌した。反応液に1 規定塩酸 (20 ml) を加え、酢酸エチル (20 ml×2) にて抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄

した。有機層を硫酸ナトリウムを用いて乾燥後、溶媒を留去した。残渣を高速液体クロマトグラフィーにて分析した。その結果、収率は98%、鏡像体過剰率は90%であった。

核磁共鳴スペクトル (400 MHz, CDCl₃) δ : 1.32(9H, s), 3.12(1H, d, J = 15.8 Hz), 3.52(1H, d, J = 15.8 Hz), 5.51(1H, s), 7.1 - 7.3 (4H, m), 7.5 - 7.7(4H, m), 8.5(1H, m).

赤外吸収スペクトル (neat) ν cm⁻¹ : 3461, 2978, 1702, 1368, 1154, 700.

高速液体クロマトグラフィー

カラム : CHIRALCEL OJ

移動相 : ヘキサン / エタノール (975 / 25)

流速 : 1.0 ml / min

検出 : UV (220 nm)

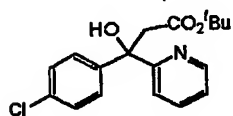
温度 : 30 °C

保持時間 : 12.0 分(鏡像体 14.4分)

【0040】

実施例4. 3-ヒドロキシ-3-(4-クロルフェニル)-3-(ピリジン-2-イル)プロピオン酸 tert-ブチルエステル

【化22】



アルゴン雰囲気下、シンコニン(440 mg, 1.0 mmol)をテトラヒドロフラン(脱水, 2.0 ml)に懸濁し、氷冷下にてリフォーマツキー試薬 (0.5 M; 8.0 ml, 4.0 mmol) を滴下した。10分間攪拌した後、ピリジン (0.30 ml, 2 mmol) を滴下した。氷冷下にて20分間攪拌し、-40 °C に冷却した。2-(4-クロルベンゾイル)ピリジン (218 mg, 1.0 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (脱水, 4.0 ml) を10分間かけて滴下し、-40 °C にて4時間攪拌した。反応液に1 規定塩酸 (20 ml) を加え、酢酸エチル (20 ml × 2) にて抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムを用いて乾燥した後、溶媒を留去した

。残渣を高速液体クロマトグラフィーにて分析した。その結果、収率は81%、鏡像体過剰率は91%であった。

核磁共鳴スペクトル (400 MHz, CDCl₃) δ : 1.33(9H, s), 3.08(1H, d, J = 16.0 Hz), 3.49(1H, d, J = 16.0 Hz), 5.52(1H, s), 7.1 - 7.7(7H, m), 8.4 - 8.6(1H, m).

赤外吸収スペクトル (KBr) ν cm⁻¹ : 3358, 2977, 1694, 1591, 1490, 1467, 1368, 1159, 1090, 1013, 830, 785, 755, 591.

高速液体クロマトグラフィー

カラム : CHIRALCEL OJ

移動相 : ヘキサン / エタノール / トリフルオロ酢酸 (99 / 1 / 0.1)

流速 : 0.5 ml / min

検出 : UV (254 nm)

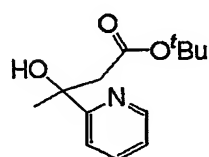
温度 : 室温

保持時間 : 24.5 分 (鏡像体 17.3分)

【0041】

実施例5. 3-ヒドロキシ-3-(ピリジン-2-イル)ブタン酸 tert-ブチルエステル

【化23】



アルゴン雰囲気下、シンコニン(440 mg, 1.0 mmol)をテトラヒドロフラン(脱水, 2.0 ml)に懸濁し、氷冷下にてリフオーマツキー試薬 (0.5 M; 8.0 ml, 4.0 mmol) を滴下した。10分間攪拌した後、ピリジン (0.30 ml, 2 mmol) を滴下した。氷冷下にて20分間攪拌し、-40 °C に冷却した。2-アセチルピリジン (120 mg, 1.0 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (脱水, 4.0 ml) を10分間かけて滴下し、-40 °C にて4時間攪拌した。反応液に1 規定塩酸 (20 ml) を加え、酢酸エチル (20 ml×2) にて抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムを用いて乾燥した後、溶媒を留去した。残渣を高速

液体クロマトグラフィーにて分析した。その結果、収率は94%、鏡像体過剰率は86%であった。

核磁共鳴スペクトル (400 MHz, CDCl₃) δ : 1.30(9H, s), 1.53(3H, s), 2.73(1H, d, J = 15.5 Hz), 3.10(1H, d, J = 15.5 Hz), 4.95(1H, s), 7.1(1H, m), 7.6 - 7.7(2H, m), 8.5(1H, m).

赤外吸収スペクトル (KBr) ν cm⁻¹ : 3477, 2979, 1704, 1591, 1472, 1434, 1392, 1368, 1228, 1159, 1107, 793, 751.

高速液体クロマトグラフィー

カラム: CHIRALPAK AD

移動相: ヘキサン / エタノール (975 / 25)

流速: 0.5 ml / min

検出: UV (220 nm)

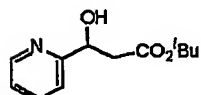
温度: 室温

保持時間: 17.4 分(鏡像体 15.8分)

【0042】

実施例6. 3-ヒドロキシ-3-(ピリジン-2-イル)プロピオン酸 tert-ブチルエス
テル

【化24】



アルゴン雰囲気下、シンコニン(440 mg, 1.0 mmol)をテトラヒドロフラン(脱水, 2.0 ml)に懸濁し、氷冷下にてリフォーマツキー試薬 (0.4 M; 10.0 ml, 4.0 mmol) を滴下した。10分間攪拌した後、ピリジン (0.30 ml, 2 mmol) を滴下した。氷冷下にて20分間攪拌し、-40 °C に冷却した。2-アセチルピリジン (108 mg, 1.0 mmol) のテトラヒドロフラン溶液 (脱水, 4.0 ml) を10分間かけて滴下し、-40 °C にて4時間攪拌した。反応液に1 規定塩酸 (20 ml) を加え、酢酸エチル (20 ml×2) にて抽出した。抽出液を飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムを用いて乾燥した後、溶媒を留去した。残渣を高速

液体クロマトグラフィーにて分析した。その結果、収率は94%、鏡像体過剰率は70%であった。

核磁共鳴スペクトル (400 MHz, CDCl₃) δ : 1.44(9H, s), 2.65 - 2.72(1H, m), 2.81 - 2.87(1H, m), 4.27(1H, d, J = 4.9 Hz), 5.13(1H, m), 7.1 - 7.3(1H, m), 7.4(1H, d, J=6.8 Hz), 7.6 - 7.8(1H, m), 8.54(1H, d, J=3.0 Hz).

赤外吸収スペクトル (neat) ν cm⁻¹ : 2979, 1727, 1594, 1368, 1152.

高速液体クロマトグラフィー

カラム : CHIRALPAK AD

移動相 : ヘキサン / エタノール (95 / 5)

流速 : 1.0 ml / min

検出 : UV (220 nm)

温度 : 30 °C

保持時間 : 20.1 分(鏡像体 18.0分)

【0043】

【発明の効果】

本発明方法によれば、高い光学純度で医薬、農薬、液晶、およびその原料として有用な光学活性β-ヒドロキシエステル類またその塩を容易に得ることができ、工業的にも非常に有用である。

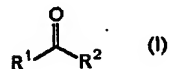
【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 下記一般式 (III) で表される光学活性化合物の製造法の提供。

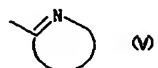
【解決手段】 キナルカルコイドなど存在下、一般式 (I)

【化1】



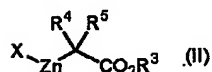
[式中、R¹は、置換されていてもよい炭化水素基などを、R²は、R¹と異なる、一般式(V)]

【化2】



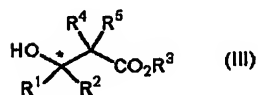
[式中、環は置換などされていてもよい。] などで表される含窒素複素環基をそれぞれ示す。] で表される化合物と、一般式 (II)

【化3】



[式中、Xは、ハロゲン原子を、R³は、置換されていてもよい炭化水素基などを、R⁴およびR⁵は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子などをそれぞれ示す。] で表される化合物とを反応させることを特徴とする一般式 (III)

【化4】



[式中、各記号は前記と同意義を、*は光学活性中心であることをそれぞれ示す。] で表される光学活性β-ヒドロキシエステル化合物の製造法。

特2002-060402

【選択図】なし

出願人履歴情報

識別番号 [000002934]

1. 変更年月日 1992年 1月22日

[変更理由] 住所変更

住 所 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏 名 武田薬品工業株式会社